PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-279714

(43)Date of publication of application: 12.10.1999

(51)Int.CI.

C22C 38/00 C22C 38/58

(21)Application number: 10-087739

(22)Date of filing:

31.03.1998

(71)Applicant:

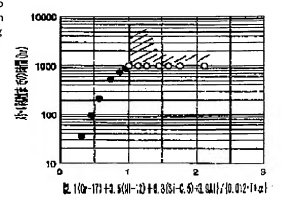
NIPPON STEEL CORP

(72)Inventor:

MAEDA SHIGERU

(54) AUSTENITIC STAINLESS STEEL FOR HYDROGEN GENERATOR EXCELLENT IN SCALE PEELING RESISTANCE (57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an austenitic stainless steel excellent in scale peeling resistance in an environment of a hydrogen generator. SOLUTION: This steel is the one having a compsn. contg., by weight, 0.01 to 0.15% C, 0.5 to 5% Si, 0.2 to 2% Mn, $\le 0.04\%$ P, $\le 0.02\%$ S, 12 to 22% Ni, 17 to 26% Cr, 0.01 to 5% Al and 0.02 to 0.4% N, and the balance Fe with inevitable impurities, and in which the relation among the amounts of the elements to be added, the maximum heating temp. T(K) in use and the temp. gradient a (° C/mm) satisfies the inequality of $\{2.1\ (Cr-17)+3.5(Ni-12)+6.8(Si-0.5)+3.9AI\}/\{0.012+a\}\ge 1$.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

03.02.2005

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-279714

(43)公開日 平成11年(1999)10月12日

(51) Int.Cl.6

識別記号

FΙ

C 2 2 C 38/00

38/58

302

C 2 2 C 38/00

302Z

38/58

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 6 頁)

(21)出願番号

特願平10-87739

(71)出願人 000006655

新日本製鐵株式会社

(22)出願日

平成10年(1998) 3月31日

東京都千代田区大手町2丁目6番3号

(72)発明者 前田 滋

千葉県富津市新富20-1 新日本製鐵株式

会社技術開発本部内

(74)代理人 弁理士 田村 弘明 (外1名)

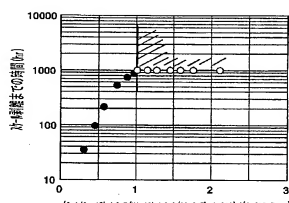
(54) 【発明の名称】 耐スケール剥離性に優れた水素発生器用オーステナイト系ステンレス鋼

(57)【要約】

【課題】本発明は水素発生器の環境において、耐スケール剥離性に優れたオーステナイト系ステンレス鋼を提供する。

【解決手段】wt% で、C:0.01~0.15% 、Si:0.5~5% Mn:0.2~2% P≦0.04%、S≦0.02%、Ni:12~22%、Cr:17~26%、Al:0.01~5% N:0.02~0.4%を含有し、かつ、元素添加量と使用する最高加熱温度T(K)、温度勾配α (℃/mm) との関係が、下記(1) 式を満足することを特徴とする耐スケール剥離性に優れた水素発生器用オーステナイト系ステンレス鋼。

 ${2.1(Cr-17)+3.5(Ni-12)+6.8(Si-0.5)+3.9Al}/{0.012T + \alpha} \ge 1 \cdot \cdot \cdot (1)$



 $[2.1(Cr-17)+3.5(Ni-12)+6.8(Si-0.5)+3.9AI]/[0.012\cdot T+\alpha]$

【特許請求の範囲】

【請求項1】 重量%で、

 $C : 0.01 \sim 0.15\%$

 $Si:0.5\sim5\%$

 $Mn: 0. 2\sim 2\%$

P:0.04%以下、

S:0.02%以下、

 $Ni:12\sim22\%$

 $*Cr:17\sim26\%$

 $A1:0.01\sim5\%$

 $N: 0. 02 \sim 0.4\%$

を含有し、残部Feおよび不可避不純物よりなり、か つ、元素添加量と使用する最高加熱温度T(K)、温度 勾配α(°C/mm)との間に、下記(1)式を満足するこ とを特徴とする耐スケール剥離性に優れた水素発生器用

オーステナイト系ステンレス鋼。

 $\{2. \ 1 \ (Cr-17) + 3. \ 5 \ (Ni-12) + 6. \ 8 \ (Si-0.5)$

+3.9A1 / (0.012T+ α) $\geq 1 \cdot \cdot \cdot \cdot (1)^{-1}$

【請求項2】 鋼成分として、さらに重量%で、

 $Ti:0.01\sim0.4\%$

 $Nb: 0.01 \sim 0.4\%$

 $Cu: 0. 1\sim 2. 5\%$

 $Mo: 0.1\sim 6.5\%$

 $La:0.001\sim0.1\%$

 $Y : 0.001 \sim 0.1\%$

 $Ce: 0.001\sim 0.1\%$

 $Pr: 0.001 \sim 0.1\%$

 $Nd: 0.001 \sim 0.1\%$

の1種以上を含有することを特徴とする請求項1に記載 の耐スケール剥離性に優れた水素発生器用オーステナイ ト系ステンレス鋼。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、パイプ内に充填さ れた触媒に炭化水素系ガスと水を導入し、その触媒部を 炭化水素系ガスの燃焼熱を利用して加熱し、高温下での 触媒反応により水素を発生させる水素発生器用の耐スケ する。

[0002]

【従来の技術】炭化水素系ガスの触媒反応を利用した水 素発生器は、触媒と導入ガスの反応を開始させ、さらに 効率を向上させるため、反応部を外部から加熱する必要 がある。この加熱方法としてはヒーター等の電気的加熱 では電気の存在が必須となり、使用環境に制約がある。 このため、原料気体である炭化水素系ガスの燃焼バーナ 一等を使用した燃焼加熱方式が用いられる。

【0003】この炭化水素系ガスの燃焼雰囲気中の加熱 40 ①水分が存在する燃焼雰囲気で600℃以上の高温 の酸化に関しては従来より研究が進められ、燃焼雰囲気 中に存在する5~15%程度の水分により加速酸化が起 こり、大気中に比べ酸化量が著しく増加することが良く 知られている。この加速酸化による酸化量の増加は材料 の薄肉化の原因となり、また厚く形成したスケールが使 用中に剥離すると美観を損なうばかりでなく、水素発生 器用材料としての触媒反応の効率低下等の大きな問題を 引き起こす。

【0004】このような水蒸気による加速酸化を抑制す るため、Cr添加量を増加した耐酸化性に優れるオース 50 とされていた。

テナイト系ステンレス鋼が開発されてきた。さらに、特 開昭57-39159号公報や特開昭60-92454 号公報では剥離を抑えるためにCa、Mg、希土類元素 を添加するオーステナイト系ステンレス鋼が、また、特 開昭55-43498号公報では高温で安定なA1,O ,皮膜を形成させるためにAlを4.5%から6%添加 したオーステナイト系ステンレス鋼が開示されている。 また、Siを添加したAISI 302B(18Cr-9Ni-2.5Si), AISI 314 (25Cr-20 20 Ni-2Si) が耐熱部材用のオーステナイト系ス テンレス鋼として開発されている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、前述し た公知のオーステナイト系ステンレス鋼は連続長時間の 加熱下での耐酸化性は優れるものの、加熱 - 冷却を繰り 返す断続加熱下ではオーステナイト系ステンレス鋼が高 い熱膨張率を持つが故に、スケールとの整合性が悪くス ケールが剥離し易いという欠点がある。従って、本願発 明で適用する水素発生器のように、水素を必要とするあ ール剥離性に優れたオーステナイト系ステンレス鋼に関 30 る一定時間内に加熱を行い、その後放冷するサイクルで 繰り返し使用される場合には、単に酸化速度の低下を目 的としたこれまでのオーステナイト系ステンレス鋼では 適用できなかった。

> 【0006】さらに、水素発生器はその仕様上、原料の 炭化水素系ガスと水を導入するガス入側では定常状態で 400℃以下の低温、触媒によりそれらが反応する部位 では600~1200℃以上の高温となり、同一パイプ 面内で0.2℃/mm以上の温度勾配を持つことにな る。すなわち、水素発生器には、

②加熱・冷却の熱サイクル

③0.2℃/mm以上の温度勾配

の過酷な環境下での耐スケール剥離性に優れた材料が要 求される。

【0007】しかしながら、これら3要素を満足するオ ーステナイト系ステンレス鋼は存在せず、適用できない という問題点があった。一方、フェライト系ステンレス 鋼はオーステナイト系ステンレス鋼に比べ、熱膨張率の 観点からは有利であるが、高温強度の点で適用が難しい

[0008]

[0009]

【課題を解決するための手段】発明者らは上記3条件を 満足するための合金指標を検討し、その指標に基づく耐 スケール剥離性に優れたオーステナイト系ステンレス鋼 を完成させるに至り本発明をなしたものである。すなわ ち、本発明は、温度勾配を持ち、さらに炭化水素系ガス の燃焼雰囲気下で、断続的に加熱ー冷却のサイクルを繰 り返して使用される水素発生器用材料として、耐スケー ル剥離性に優れるオーステナイト系ステンレス鋼を提供 するものであり、その要旨とするところは、

* (1) 重量%で、C : 0. 01~0. 15%、 S $i:0.5\sim5\%$, $Mn:0.2\sim2\%$,

P:0.04%以下、S:0.02%以下、

 $Ni: 12\sim22\%$, $Cr: 17\sim26\%$,

 $A1:0.01\sim5\%, N:0.02\sim0.4$ %を含有し、残部Feおよび不可避不純物よりなり、か つ、元素添加量と使用する最高加熱温度T(K)、温度 勾配 α (℃ / m m) との間に、下記(1) 式を満足するこ とを特徴とする耐スケール剥離性に優れた水素発生器用 *10 オーステナイト系ステンレス鋼。

 $\{2.\ 1\ (Cr-17)+3.\ 5\ (Ni-12)+6.\ 8\ (Si-0.\ 5)$

+3.9A1} / {0.012T+ α } \geq 1 · · · (1)

(2) 前項記載の成分に加えて、さらに重量%で、T $i:0.01\sim0.4\%$ $Nb: 0.01 \sim$ 0. 4%, Cu: 0. 1~2. 5%, Mo: 0. 1~6. 5%, La: 0. 001~0. 1%, Y: 0.001~0.1%, Ce: 0.001~ 0.1% $Pr: 0.001 \sim 0.1\%$, Nd: 0.001~0.1%の1種以上を含有することを特徴 素発生器用オーステナイト系ステンレス鋼である。

【発明の実施の形態】以下、本発明に至った経緯を含 め、さらに詳細な説明をする。発明者らは、高温強度、 耐酸化性の観点から汎用的に用いられるSUS316L (17Cr-13Ni-2.5Mo) のオーステナイト 系ステンレス鋼を中心として、Cr、Ni、Mn、Si を変化させた表1の成分のオーステナイト系ステンレス 鋼を300kgの真空溶解し、通常の工程で厚さ0.7% ※ mmの薄板を製造し、直径が約15 mmのパイプとし、 次いで、バイブを200mmの長さに切断し、内部に貴 金属を担持した触媒を充填し、メタンガス、空気、水の 混合ガスを管内に導入しながら、外部よりメタンガス燃 焼バーナーで加熱し、混合ガスの触媒反応により水素発 生の実験を行った。

【0010】この際の定常状態でのガス入側のバイブ温 とする前記(1)に記載の耐スケール剥離性に優れた水 20 度は200℃、ガス出側のパイプ温度は1050℃であ り、200mmの短管に約4℃/mmの温度勾配が存在 する。また、水素を発生させるために高温保持する時間 を1時間、その後30分間放冷し、再度加熱するサイク ルを繰り返した。サイクル数に関しては全高温加熱時間 が1000時間が一般的な水素発生器の使用寿命とし て、ここでは1000サイクルを目安とした。

[0011]

【表1】

卸種	С	SI	Нn	P	S	Ni	Cr	Al
SUS316L	0.015	0.56	1.08	0.024	0.007	13.60	17.70	
A	0.022	0.51	1.12	0.018	0.011	13.73	19.54	-
В	0.018	0.48	1.15	0.023	0.009	13.51	23.46	-
С	0.030	0.92	1.21	0.025	0.010	13.91	23.79	0.02
D	0.019	3.49	0.26	0.018	0.003	13.4	19.3	-
E	0.027	0.52	0.85	0.021	0.006	19.6	25.2	-
F	0.014	0.55	0.57	0.017	0.001	18.0	20.2	_
G	0.021	0.50	0:87	0.015	0.011	15.2	18.25	2.13

【0012】表2は表1の各種成分鋼を用い、加熱-冷 却を1000サイクルまで実施したときの、スケールの 剥離状態を観察した結果であり、表中の数字は剥離が開 始したサイクル数である。ここで、1000サイクル超 は全加熱時間が1000時間となる1000サイクル後 でもスケール剥離が無いことを示す。また、同表には燃 焼雰囲気および大気中で温度勾配が無い状態での同様の 熱サイクルを繰り返した際のスケール剥離開始までのサ イクル数も参考として記載した。

[0013] 【表2】

50

			<i>i</i> —)								
	スケール剥離までのサイクル数(回)										
	燃烧雰罩	国気加熱	大気中加熱								
	温度勾配有り	温度勾配無し	退度勾配無し								
到 種	(4℃/mm)										
S08316L	55	124	487								
A	106	202	615								
8	876	961	1000超								
С	1000超	1000超	1000超								
D	1000超	1000超	1000超								
E	1000超	1000超	1000起								
F	1000超	1000超	1000₺₫								
G	1000超・	1000超	1000超								

【0014】SUS316上は温度勾配が無く均一加熱の場合、大気中加熱では487サイクルまでスケール剥離が発生しなかったが、メタン燃焼雰囲気中では124サイクルで剥離した。さらに、温度勾配がある場合には2055サイクルでスケールが剥離した。また、SUS316上とCr量以外は同成分であるA、B鋼はCr量の増加とともに耐スケール剥離性が改善するものの、温度勾配が存在する条件ではA鋼では106サイクル、B鋼では867サイクルで剥離し、目標の1000サイクルを達成することが出来なかった。

①燃焼雰囲気中とはいえ、通常はスケール剥離がしない と考えられる600℃程度の低温域でも温度勾配が有る 場合にはスケール剥離が進行する。

②Crの増加のみでは耐スケール剥離性を改善できない ことが明らかになった。

【0016】一方、A鋼とほぼ同Cェ量のD鋼、F鋼、G鋼、またB鋼とほぼ同Cェ量のC鋼、E鋼ではいずれの雰囲気、あるいは温度勾配の有無に拘わらず、1000サイクル後でもスケール剥離が認められず、より長時間の使用に耐えることがわかった。この原因を明らかにするために、剥離が発生したSUS316L、および表1のA鋼、B鋼では温度勾配の存在する条件下で加熱した時のスケール剥離直前のサイクルのバイブおよびスケール剥離直後のバイブ、そして剥離が発生しなかったC~G鋼では1000サイクル終了後のバイブをガス入側の低温部からガス出側の高温部にかけて10mmずつ切り出し、それらの断面を光学顕微鏡観察およびEPMAによる元素分布測定を行った。

【0017】その結果、以下のことが明らかになった。 ②55サイクルでスケールが剥離したSUS316のスケールは、下地金属側の内層が(Cr、Fe)酸化物、外層がFe酸化物の2層構造であり、この内層スケールのCr量は加熱温度の増加とともに減少し、600℃以上の高温部ではCr量の少ない保護性の無い状態である。

②A鋼およびB鋼は、SUS316Lに比べて内層スケール中のCr量が多い(Cr、Fe)酸化物であり、スケール厚もSUS316Lよりは薄く、保護皮膜としてある程度作用しているが、温度域が600℃以上の部位より局所的に瘤状の膨れが発生する。この瘤状スケールは平滑部に比べてスケール厚が厚く、内層部もFe量が増加した状態であり、その部位からスケール剥離が進行する。

②1000サイクル後も剥離しなかったC鋼〜G鋼の内層スケールは、低温部から高温部にかけてCr量が減少した酸化物となるものの、瘤状の膨れは認められない。また、スケールと下地金属との界面にはC鋼およびD鋼ではSiO、が点状あるいは層状に形成しており、E鋼とF鋼は界面に金属状Niが濃化した領域が存在し、さらにはG鋼ではAl、O、が点状あるいは層状に存在する

【0018】すなわち、温度勾配のある環境下での耐スケール剥離向上にはNi、Si、AIが極めて重要な役割を果たすことが明らかになった。そこで、Cr 量をA鋼、D 四綱、G G鋼と同様の19 %として、Ni 量を11 ~ 21 %、Si 置を0.4 ~ 5.5 %、AI 置を0.01 ~ 3.0 %に変化させ、他のS、P 等はSUS316L と同量としたオーステナイト系ステンレス鋼を真空溶解し、1 mm 厚の冷延焼鈍板を作製した後、各種長さの直径20 mm ϕ のパイプ製造した。これを前述と同様のプロパンガスを使用した水素発生器の状況下でのガス入側温度を1.00 ℃ 1.00 ℃ 1.00 で 1.00 の 1.00 で 1.00 の 1.00 の

【0019】図1は攅軸に {2.1(Cr-17)+3.5(Ni-12)+6.8(Si-0.5)+3.9A1} / {0.012T+α} とするCr、Ni、Si、Alの濃度、および使用時の最高温度T(K)、バイブに存在する温度勾配α(℃/mm)を関数とした因子を、縦軸にスケール剥離が開始までのサイクル数をまとめたものである。同図より明らかなように、 {2.1(Cr-17)+3.5(Ni-12)+6.8(Si-0.5)+3.9A1} / {(0.012T+α)が1以上ではスケール剥離は発生せず、良好な特性を持つことがわかる。

【0020】すなわち、温度勾配のある燃焼雰囲気中での形成するスケールの剥離を抑制するためには、使用す 50 る最高温度と温度勾配によりCrやNi、Si、Al電 を考慮する必要がある。また、Cr量の係数は他の元素 に比べて小さく、このことが前述したCrの増加ではス ケール剥離を抑制できなかった理由であったことを示唆 している。

【0021】さらに発明者らは、このNi、Siおよび Alの効果について検討するため、上記試験材の断面観 察を行った。その結果、Ni、Si、AIはスケール/ 下地界面に点状あるいは層状濃化しており、それらの濃 化量は含有するSi、NiあるいはA1量の増加ととも に増加することが明らかになった。一般的に、Ni、S 10 に、表層スケールに与える応力を緩和するように作用 i、Alの効果については、それらが酸化物あるいは金 属状態でスケール/下地界面に濃化することにより、金 属イオンの拡散係数を低下させ、スケール生成を抑制す ることで耐酸化性を向上させると考えられる。しかしな がら、表2から明らかなように、温度勾配の有る場合に はスケール厚が薄い低サイクル数でも剥離し、温度勾配*

 $\{2.1(Cr-17) + 3.5(Ni-12) + 6.8(Si-0.5) + 3.9AI\}/\{(0.012T + \alpha\} \ge 1 \cdots (1)\}$

【0023】次に、本発明の限定理由について説明す る。CはCr炭化物を形成し易く、耐食性を劣化させる ので低い方がよいが、水素発生器のように装置として固 20 定した状態で使用する場合には高温強度も必要な特性と なるため、0.01%以上、0.15以下とした。

【0024】Siは前述したように、加熱時でスケール /下地金属界面に濃化し、温度勾配により板面内に発生 する応力分布を緩和し、耐スケール剥離性を向上させる 元素である。一方、多量の添加は靱性を著しく低下する ため、0.5%以上、5%以下とした。

【0025】Mnは脱酸元素として有効であるのである 程度必要である。しかし、耐食性、加工性の点から限界 があるので0.2%~2.0%とした。

【0026】Pは粒界偏析し易い元素であり、熱間加工 性、耐食性を劣化させ、さらには加熱使用時にスケール /下地界面に濃化し易く、スケール剥離の原因ともなる ため0.04%以下とした。

【0027】Sは粒界偏析し易く、熱間加工性を著しく 劣化し、熱間加工時の粒界割れを生じてへゲ疵の主原因 となる。また、SはPと同様に、使用加熱時にスケール /下地金属界面に濃化し、スケール剥離の原因ともなる ため0.02%以下とした。

要元素である。温度勾配のある環境下では耐スケール剥 離性を向上させる作用を持ち、多くの添加が好ましい が、経済性の面から22%以下とした。また、下限につ いては、スケール剥離抑制として作用する最低量として 12%とした。

【0029】Crは耐酸化性を確保する上で17%以上 が必要であるが、熱間加工性、脆性を考慮して上限を2

【0030】AIは耐スケール剥離性に効果があるもの

* が無い場合にはそれ以上のスケール厚となってから剥離 が発生する。したがって、発明者らはNi、Si、Al の効果は従来知見のような単にスケールの成長を抑制す る役割ではなく、他の作用により耐スケール剥離性向上 に寄与しているとの知見を得た。

【0022】そこで、スケールと下地金属界面を詳細に 調査した結果、界面に濃化したSiやAlの酸化物、あ るいは金属状Niは母材が温度勾配により長手方向に異 なる膨張率で膨張する、あるいは冷却時に収縮する場合 し、スケール剥離を抑制していることを見出した。さら に、Crを含めたこれらNi、Si、Alの添加量は使 用する最高温度T(K)、温度勾配α(℃/mm)に下 記(1) 式の関係があり、その条件を満足する場合にのみ スケール剥離が発生しないとの結論を得た。

1%以上、5%以下とした。

【0031】NはCと同様に高温強度を確保の面から必 要であるが、窒化物形成により熱間加工性を低下させる ため0. 4%以下とした。また下限は製造コストの面か ら0.02%とした。

【0032】さらに本発明では、Ti、Nb、Cu、M o, Ca, Y, Ce, Pr, Ndの少なくとも1っしゅ を必要に応じて添加する。TiおよびNbはC、N固定 に重要であるが、過剰の添加は熱間加工性の低下や製品 特性に悪影響を与えるため、0.01%から0.4%と した。

【0033】Cuは耐食性を向上させ、水素発生器とし 30 て海浜地区等の環境下で使用する場合、あるいは触媒担 体から出る腐食性物質が問題となる場合には有効な元素 である。しかし、多量の添加は熱間加工性を著しく低下 させるため、0.1%から2.5%とした。

【0034】MoはCuと同様に耐食性を向上し、さら に高温強度の増加には有効な元素であるが、原料コスト と8-フェライト量の観点から0.1~6.5%とし た。

[0035]

[0036] La、Y、Ce、Pr、Ndはスケールの 【0028】Niはオーステナイト系ステンレス鋼の主 40 剥離性に有効な元素であるが、多くの添加はコストの増 加と製造性の著しい低下の原因となるため、それぞれ 0.001~0.1%とした。

[0037]

【実施例】表3には各種成分のオーステナイト系ステン レス鋼を用いて、各種板厚のパイプを製造し、触媒担体 を充填した後、各種炭素系ガスの燃焼雰囲気下で加熱し て水素発生を各種温度勾配、温度、時間で実施した時の 全加熱時間が1000時間までのスケール剥離状態を観 察した結果を示す。

の、過剰な添加は製造性を著しく悪くするために0.0 50 【0038】実験は水素発生器の使用寿命としての全加

熱時間1000時間を目安として、1000時間までの サイクルで実施した。A翻、B銅もよびC銅の次式の (1) 式から計算されるA値が1以下の場合には1000 時間以下で剥離が発生するが、A値が1以上となるC銅× *~し鋼では全角熱時間が1000時間でもスケール剥離 が無く、それ以上での使用に十分耐えることが明らかで ある。

A= $\{2.1(Cr-17)+3.5(Nr-12)+6.8(Sr-0.5)+3.9A\}/\{6.012T+\alpha\} \ge 1\cdots(1)$

[0039]

×	*	【表3】
<i>-</i>	~	137 0

					i		İ					i	加勒(外条件]		33%	備考	ł	
典理	С	6 i	ta.	P	8	RI	Gr	40	AI	Cu.	*	FEN	жда т (°c)	13 SE 49 EE (*C/m)	加黎 特相 (時間)	終問	A)置""	オーは引撃までの 全知熱時間 (時間)			
=	ბ. 281	C. 57	1. 15	0.0:0	0.608	18. 32	17. 61	2.12	-	-	-	-	621	1.0	1.0	30	0.78	294	ж	H.4294	
								<u></u>	}		ļ !		259	0.9	20	20	C. 61	166	×	比较级	
D.	0 041	9. 98	1 21	0.021	G 010	14. 12	19, 75	2. 18	9. 026	-	-	-	757	QB	Q. 5	19	C. 94	740	×	比较訊	
C	a 053	۵. ۲۲	O 96	ə. ess	0.012	14. 86	23, 35	3. B1	-	0.54	-	i -	1090	4.5	1.6	30	0. 24	925	×	比敦的	_
						•		İ				İ	015	₹.4	1.5	40	1, 15	1990001	0	本顧発	坍頭
D	0. 640	1.18	1.80	å. ८ ₹.\$	U 010	18. 60	24, 25	0. 75	-	-	•	-	835	1. 5	7.0	10	>. 64	100013	0	本無物	万开
€	φ. σ <i>7</i> a	3. 37	0. 26	a.ccs	Q. 0 05	13.05	18. 23	-	0. 623	0. 37		-	923	6. 1	1.0	29	1.S6	10000	0	本紙色	より
F	0,041	E. 26	1. 51	0.007	o. 000	14.01	19.03	0. 51	-	-	9.01	_	1090	5.0	2.6	30	1.41	1000155	0	李顯発9	9.97
Ġ	Q 061	2.51	0. 75	0 011	0.007	14. 83	19. 3E	0. BE	•	-	•	-	090	10.2	2.0	45	1.28	10002	0	木解兒	99
អ	ð. 58\$	0. 47	v. 56	C. 626	0.001	24. TY	23. ග	Q. 71	-	-	_	_	1120	3.0	a.é	20	1,26	1900€2	0	本無殆	ця
•	D. 682	a. 70	a. 97	0. 621	0.002	(4. 50	23. 51	a.es	G 625	-	-	Q 218	1034	6.5	1.0	120	1.09	100022	0	米高海 9	ŊŊ
٦	Q. C47	Q. 67	9. 85	0, 021	O. 068	19. 86	25.35	a 11	0. 007	0. 13	_	-	T 200	7, 3	1.0	90	1.00	100010	၁	华顾 穷(NB
к	a. ese	0. 71	Ø. 67	0,017	0,001	18.41	20, 17	6. 20		0.57			1057	2.5	8.6	23	1. 57	100046	э	本純末	or or
L.	0. TZE	e. 56	O. 59	0.006	a. 005	15. 47	19. 95	-	£ 74	-	-	-	1188	1.2	1.0	20	1.38	1600045	٥	*51.52	明例

+i): A= [2.4 (0:-17)+3.6 (0:-12)+6.3 (0:-0.5)+3.8Ai] / [0.012-Tr a] --- (1) 式

[0040]

【発明の効果】本発明により、炭素系ガスの燃焼雰囲気 30 のであるといえる。 中で加熱ー冷却が繰り返され、かつその温度分布に温度 勾配がある水素発生器に於いて、全加熱時間が1000 時間を超えてもスケール剥離の無い。 オーステナイト系 ステンレス銅の提供が可能となった。水素発生器は次世 代のエネルギー源として非常に重要であり、このための★

★材料を提供できる本願発明の工業的価値は極めて高いも

【図面の簡単な説明】

【図1】耐スケール剥離性因子 {2.1(Cr-17)+3.5(N1-12) + 5.8(Si-0.5)+3.94l}/{0.012T+ α} と燃焼雰囲気下に おけるスケール剥離までの断続加熱時間の関係を示す図 である。

[図1]

